(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. Januar 2003 (16.01.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/004483 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: 405/12, A61K 31/341, A61P 23/00
- C07D 307/32,
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/07380

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Juli 2002 (03.07.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 32 725.0

5. Juli 2001 (05.07.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): GRÜNENTHAL GMBH [DE/DE]; Zieglerstr. 6, 52078 Aachen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MAUL, Corinna [DE/DE]; Oppenhoffallee 83-85, 52066 Aachen (DE). PRZEWOSNY, Michael [DE/DE]; Suermondtplatz 3, 52062 Aachen (DE). ENGLBERGER, Werner [DE/DE]; Sonnenweg 1, 52223 Stolberg (DE).

- (74) Anwälte: KUTZENBERGER, Helga usw.; Kutzenberger & Wolff, Theodor-Heuss-Ring 23, 50668 Köln (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: SUBSTITUTED \$G(G)-LACTONE COMPOUNDS SERVING AS NMDA ANTAGONISTS

(54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE Y-LACTONVERBINDUNGEN ALS NMDA-ANTAGONISTEN

(57) Abstract: The invention relates to substituted γ -lactone compounds, to methods for the production thereof, to medicaments containing these compounds and to the use of these compounds for producing medicaments.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft substituierte γ-Lactonverbindungen, Verfahren zu deren Herstellung, Arzneimittel enthaltend diese Verbindungen sowie die Verwendung dieser Verbindungen zur Herstellung von Arzneimitteln.



SUBSTITUIERTE Y-LACTONVERBINDUNGEN ALS NMDA-ANTAGONISTEN

Die vorliegende Erfindung betrifft substituierte γ-Lactonverbindungen, Verfahren zu deren Herstellung, Arzneimittel enthaltend diese Verbindungen sowie die Verwendung dieser Verbindungen zur Herstellung von Arzneimitteln.

Die Behandlung chronischer und nicht chronischer Schmerzzustände hat in der Medizin eine große Bedeutung. Es besteht ein weltweiter Bedarf an gut wirksamen Schmerztherapien für eine patientengerechte und zielorientierte Behandlung chronischer und nicht chronischer Schmerzzustände, wobei hierunter die erfolgreiche und zufriedenstellende Schmerzbehandlung für den Patienten zu verstehen ist. Dies zeigt sich in der großen Anzahl von wissenschaftlichen Arbeiten, die auf dem Gebiet der angewandten Analgetik bzw. der Grundlagenforschung zur Nociception in letzter Zeit erschienen sind.

15

20

25

Klassische Opioide, wie beispielsweise Morphin, sind bei der Therapie starker bis stärkster Schmerzen gut wirksam. Ihr Einsatz wird jedoch durch die bekannten Nebenwirkungen, wie z.B. Atemdepression, Erbrechen, Sedierung, Obstipation und Toleranzentwicklung, limitiert. Außerdem sind sie bei neuropathischen oder inzidentiellen Schmerzen, unter denen insbesondere Tumorpatienten leiden, weniger wirksam.

Opioide entfalten ihre analgetische Wirkung durch Bindung an membranständige Rezeptoren, die zur Familie der sogenannten G-Proteingekoppelten Rezeptoren gehören. Die biochemische und pharmakologische Charakterisierung von Subtypen dieser Rezeptoren hat nun die Hoffnung geweckt, daß subtypenspezifische Opioide über ein anderes Wirkungs-/Nebenwirkungsprofil als z.B. Morphin verfügen. Weitere pharmakologische

Untersuchungen haben inzwischen die Existenz mehrerer Subtypen dieser Opioidrezeptoren wahrscheinlich gemacht.

Daneben gibt es weitere Rezeptoren und Ionenkanäle, die wesentlich an dem System der Schmerzentstehung und Schmerzweiterleitung beteiligt sind. Von besonderer Bedeutung ist dabei der NMDA-Ionenkanal, über den ein wesentlicher Teil der Kommunikation von Synapsen abläuft. Durch diesen Kanal wird der Calcium-Ionenaustausch zwischen einer neuronalen Zelle und ihrer Umgebung gesteuert.

10

5

Kenntnisse über die physiologische Bedeutung von Ionenkanal-selektiven Substanzen sind durch die Entwicklung der patch-clamp-Technik gewonnen worden. So läßt sich eindeutig die Wirkung von NMDA-Antagonisten auf den Einfluß von Calcium-Ionen in das Zellinnere nachweisen. Es stellte sich heraus, daß diese Substanzen über ein eigenständiges antinociceptives Potential verfügen, wie z.B. Ketamin. Wichtig ist, daß der Wirkmechanismus ein ganz anderer ist, wie beispielsweise bei den Opiaten, denn durch NMDA-Antagonisten wird direkt in den entscheidenden Calciumhaushalt der Zellen bei der Schmerzweiterleitung eingegriffen. Daher besteht erstmalig die Möglichkeit, auch die Behandlung von neuropathischen Schmerzformen erfolgreich durchzuführen.

Verschiedene NMDA-Antagonisten aus der Gruppe der
Tetrahydrochinolinderivate wurden bereits in J. Med. Chem. (1992) 35, Seiten
1954-1968; J. Med. Chem. (1992) 35, Seiten 1942-1953 und Med. Chem. Res.
(1991) 1; Seiten 64-73 sowie in der EP 0 386 839, WO 97/12879, WO 98/07704 und WO 98/42673 beschrieben.

Ferner wurde eine Vielzahl von Indikationen angegeben, die einer Behandlung mit NMDA-Antagonisten zugänglich sind, unter anderen auch die Schmerztherapie.

Darüber hinaus besteht aber noch weiterer Bedarf an wirksamen NMDA-Antagonisten, die sich vorzugsweise zur Schmerzbekämpfung eignen.

Eine der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende Aufgabe bestand daher darin, neue Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die sich insbesondere als pharmazeutische Wirkstoffe in Arzneimitteln, vorzugsweise als Arzneimittel zur Schmerzbekämpfung, insbesondere für die Therapie von chronischen oder neuropathischen Schmerzen eignen. Des weiteren sollen sich diese Wirkstoffe auch zur Behandlung oder Prophylaxe von neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere von Morbus Alzheimer, Morbus Parkinson oder Morbus

Huntington, von Migräne, Schlaganfall, cerebraler Ischämie, cerebralem Infarkt, Hirnödem, Schizophrenie, Psychosen bedingt durch erhöhten Aminosäurespiegel, AIDS-Demenz, Tourette-Syndrom, inflammatorischen und/oder allergischen Reaktionen, Depressionen, seelischen Erkrankungen, Epilepsie, Harninkontinenz, Juckreiz, Tinnitus aurium, Diarrhoe, zur Anxiolyse oder zur Anästhesie eignen.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß substituierte γ -Lactonverbindungen der nachstehenden allgemeinen Formei I als NMDA-Antagonisten wirken, indem sie an der Glycin-Bindungsstelle des NMDA-Rezeptorkanals angreifen.

25 Sie eignen sich daher zur Bekämpfung von Schmerz, insbesondere zur Bekämpfung von chronischem oder neuropathischem Schmerz, aber auch zur Behandlung oder Prophylaxe von neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere von Morbus Alzheimer, Morbus Parkinson oder Morbus Huntington, von Migräne, Schlaganfall, cerebraler Ischämie, cerebralem Infarkt,

Hirnödem, Schizophrenie, Psychosen bedingt durch erhöhten
Aminosäurespiegel, AIDS-Demenz, Tourette-Syndrom, inflammatorischen
und/oder allergischen Reaktionen, Depressionen, seelischen Erkrankungen,
Epilepsie, Harninkontinenz, Juckreiz, Tinnitus aurium, Diarrhoe, zur Anxiolyse
oder zur Anästhesie.

Ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher substituierte γ -Lactonverbindungen der allgemeinen Formel I

10

5

worin

l.

R¹ für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest, einen über eine C₁₋₆-Alkylen-Gruppe gebundenen,

gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest, einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C₁₋₁₀-Rest, einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, zumindest teilweise ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C₂₋₁₀-Rest oder für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten oder wenigstens einfach ungesättigten cycloaliphatischen C₃₋₈-Rest, vorzugsweise für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl- oder

Heteroaryl-Rest, besonders bevorzugt für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl-Rest, steht,

 R^2 für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C_{1-10} -Rest oder für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, zumindest teilweise ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C_{2-10} -Rest, vorzugsweise für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, verzweigten oder unverzweigten C_{1-6} -Alkyl-Rest, steht,

10

5

R³ für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl-Rest steht

und

15 R⁴ für H steht,

oder

R³ und R⁴ zusammen für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten oder wenigstens einfach ungesättigten C₃₋₇-Rest stehen, mit der Maßgabe, daß der Rest R² in diesem Fall für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl-Rest, für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C₁₋₁₀-Rest oder für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, zumindest teilweise ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C₂₋₁₀-Rest steht,

in Form ihrer Racemate, Diastereomere oder Enantiomere als freie Base oder eines entsprechenden physiologisch verträglichen Salzes,

wobei die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin R^1 für einen 2-,4-,6-Trichlorphenyl- oder einen Tosyl-Rest, R^2 für einen Methyl-Rest, R^3 für einen Phenyl-Rest und R^4 für H steht, ausgenommen sind.

5 Bevorzugt sind γ-Lactonverbindungen der allgemeinen Formel I, worin der Rest R³ für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl-Rest und der Rest R⁴ für H steht.

Die aliphatischen Reste können einfach oder mehrfach substituiert sein. Sofern die aliphatischen Reste mehr als einen Substituenten aufweisen, können diese gleich oder verschieden sein und sowohl an dem selben wie auch an verschiedenen Atomen des aliphatischen Restes gebunden sein.

Bevorzugt ist der aliphatische Rest ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus gegebenenfalls wenigstens einfach substituiertem Methyl, Ethyl, Propyl,

Isopropyl, n-Butyl, sek-Butyl, tert-Butyl, n-Pentyl, Neopentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Hexenyl, Heptenyl, Octenyl, Propinyl, Butinyl, Pentinyl, Hexinyl, Heptinyl und Octinyl. Die Substituenten sind vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, NH₂, SH und OH.

20

Die cycloaliphatischen Reste können einfach oder mehrfach substituiert sein. Sofern die cycloaliphatischen Reste mehr als einen Substituenten aufweisen, können diese gleich oder verschieden sein und sowohl an dem selben wie auch an verschiedenen Atomen des cycloaliphatischen Restes gebunden sein.

25 Bevorzugt ist der cycloaliphatische Rest ein gegebenenfalls wenigstens einfach substituierter Cyclopropyl-, Cyclobutyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, Cyclohexyl-, Cyclohexenyl-, Cyclohexenyl- oder Cycloheptenyl-Rest. Die Substituenten sind vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, NH₂, SH und OH.

Unter einem Aryl-Rest werden im Sinne der vorliegenden Erfindung auch solche aromatischen Kohlenwasserstoffreste verstanden, die mit einem gesättigten oder zumindest teilweise ungesättigten Kohlenwasserstoff-Ringsystem kondensiert sind.

Bevorzugt ist als Aryl-Rest ein gegebenenfalls wenigstens einfach substituierter Phenyl-, Naphthyl- oder Anthracenyl-Rest, besonders bevorzugt ein gegebenenfalls einfach substituierter Phenyl-Rest.

Sofern der Aryl-Rest mehr als einen Substituenten aufweist, können diese gleich oder verschieden sein. Vorzugsweise sind die Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, NH₂, SH, OH, CF₃, CN, NO₂, OR⁵, SR⁵, NR⁶R⁷ und unsubstituiertem oder wenigstens einfach mit F, Cl, Br, I, NH₂, SH, OH, CF₃, CN oder NO₂ substituiertem C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₆-Alkoxy, C₂₋₈-Alkenyl, C₂₋₈-Alkinyl, Phenyl, Phenoxy oder Benzyloxy, wobei

15

 R^5 für H, einen C_{1-10} -Alkyl-Rest, einen unsubstituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest oder für einen unsubstituierten, über eine C_{1-3} -Alkylen-Gruppe gebundenen Aryl- oder Heteroaryl-Rest steht und

20 R⁶ und R⁷, gleich oder verschieden, für H, einen C₁₋₁₀-Alkyl-Rest, einen unsubstituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest oder für einen unsubstituierten, über eine C₁₋₃-Alkylen-Gruppe gebundenen Aryl- oder Heteroaryl-Rest stehen.

Unter einem Heteroaryl-Rest werden im Sinne der vorliegenden Erfindung auch solche heteroaromatischen Kohlenwasserstoffreste verstanden, die mit einem gesättigten oder zumindest teilweise ungesättigten Kohlenwasserstoff-Ringsystem kondensiert sind. Vorzugsweise enthält der Heteroaryl-Rest ein Heteroatom ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Schwefel, Stickstoff und Sauerstoff.

Bevorzugt ist als Heteroaryl-Rest ein gegebenenfalls wenigstens einfach substituierter Thiophenyl-, Furanyl-, Pyrrolyl-, Pyridinyl-, Pyrimidinyl-, Chinolinyl-, Isochinolinyl-, Phthalazinyl- oder Chinazolinyl-Rest.

Sofern der Heteroaryl-Rest mehr als einen Substituenten aufweist, können diese gleich oder verschieden sein. Vorzugsweise sind die Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, NH₂, SH, OH, CF₃, CN, NO₂, OR⁵, SR⁵, NR⁶R⁷ und unsubstituiertem oder wenigstens einfach mit F, Cl, Br, I, NH₂, SH, OH, CF₃, CN oder NO₂ substituiertem C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₆-Alkoxy, C₂₋₈-Alkenyl, C₂₋₈-Alkinyl, Phenyl, Phenoxy oder Benzyloxy, wobei die Reste R⁵, R⁶ und R⁷ die oben angegebene Bedeutung haben.

Ganz besonders bevorzugt sind folgende substituierte _γ-Lactonverbindungen:

- 3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-Methyl-3-(4-phenoxy-phenylamino)-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

15

- 3-(2-Chlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 20 3-(4-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(2,4-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-Chlor-3-trifluormethyl-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(2,3-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-lod-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 5 3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 10 3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-Brom-2-chlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 4-(5-Methyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-benzonitril,
- 5-(4-Chlor-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on.

- 5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2,4-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 20 5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2-chlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on, 3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2,3-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 5
 3-(4-Brom-2-chlor-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-
 - 3-(4-Brom-2-chlor-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-(4-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 10
 3-(3,5-Dibrom-pyridin-2-ylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(4-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-pyridin-2-ylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-(4-Chlor-phenyl)-5-methyl-3-(5-nitro-pyridin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,
 3-(3-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 5-(4-Brom-phenyl)-3-(4-chlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on, 5-(3-Chlor-phenyl)-3-(4-chlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(4-Chlor-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 25
 5-(4-Brom-phenyl)-3-(2-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Chlor-phenyl)-3-(2-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

5-(4-lod-phenyl)-3-(2-lod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 3-(2,4-Difluor-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on,
- 5 5-(4-Brom-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Chlor-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-lod-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on,
- 10 5-(4-Brom-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Chlor-phenyl)-5-methyl-3-phenylamino-dihydro-furan-2-on,

- 20 3-(2-Brom-4-methyl-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(2-Brom-4-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on,
- 25 3-(5-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-(5,6,7,8-tetrahydro-naphthalin-2-yl)-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-Brom-2-fluor-phenylamino)-5-isopropyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-3-(5-trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,

- 5-(3,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-3-(5-trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)-5 dihydro-furan-2-on,
 - 3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(3,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 3-(5-Brom-3-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(2-Chlor-pyridin-3-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-20 on,
 - 3-(5-Brom-pyridin-2-ylamino)-5-(2,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 25 3-(3-Chlor-5-trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyridin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,

3-[5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]-pyrazol-4-carbonsäureethylester,

- 3-[5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]-pyrazol-4carbonsäureethylester,
 - 3-[5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]-5-methylsulfanyl-pyrazol-4-carbonitril,
- 3-[5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]-pyrazol-4-carbonitril,
 - 3-(4-Brom-pyrazol-3-ylamino)-5-(3,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(4-Brom-5-phenyl-2H-pyrazol-3-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 3-(8-Hydroxy-chinolin-2-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-20 2-on,
 - 5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-3-(8-hydroxy-chinolin-2-ylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,
- 25 5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyrazin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-3-(4-methyl-pyrimidin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,

2-[5-(3,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]-4-propyl-pyrimidin-5-carbonsäureethylester,

5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyrimidin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,

5

- 3-(4-Chlor-3-trifluormethyl-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(2-Chlor-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,
- 10 3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,

- 3-(2-Oxo-5-phenyl-5-propyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-carbonsäureethylester,
- 3-(5-Hydroxy-4-phenylazo-pyrazol-3-ylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-20 2-on,
 - 3-(4-Brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-Methylsulfanyl-3-(2-oxo-5-phenyl-5-propyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-25 pyrazol-4-carbonitril,
 - 3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-carbonsäureethylester,

5-Butyl-3-(5-hydroxy-4-phenylazo-pyrazol-3-ylamino)-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

3-(4-Brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-butyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

5

- 3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-5-methylsulfanyl-pyrazol-4-carbonitril,
- 3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-carbonitril,

- 5-Butyl-3-(2-phenoxy-phenylamino)-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-Biphenyl-4-yl-3-(2,4-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 15 5-Biphenyl-4-yl-3-(2-chlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-Biphenyl-4-yl-3-(2-chlor-4-fluor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(5-Biphenyl-4-yl-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-20 carbonsäureethylester,
 - 5-Biphenyl-4-yl-3-(4-brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 25 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydrofuran-2-on,
 - 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-methyl-5-o-tolyl-dihydrofuran-2-on,
 - 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-fluorphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

5-(2-Chlorphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

5-(4-Chlorphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

5-(3-Bromphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

5

15

20

on,

5-(4-Bromphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

10 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-iodphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2-methoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(3-methoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(3,5-dimethoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2on,

5-(Biphenyl-4-yl-)3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-ethyl-5-phenyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-phenyl-5-n-propyl-dihydrofuran-2-on,

5-n-Butyl-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-phenyl-dihydrofuran-2-on,

5

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-7a-phenyl-hexahydrobenzofuran,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-7a-(3-methoxy-phenyl)-hexahydrobenzofuran-2-on

10 und

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-8a-(3-methoxy-phenyl)-octahydrocyclohepta[b]furan-2-on

sowie jeweils deren entsprechende physiologisch verträgliche Salze, insbesondere deren Hydrochloride.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen γ-Lactonverbindungen der allgemeinen Formel I, worin die Reste R¹ bis R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, gemäß dem wenigstens eine Aminkomponente der allgemeinen Formel II

worin der Rest R¹ die oben angegebene Bedeutung hat, mit Glyoxalsäure, vorzugsweise in Form des Monohydrats oder einer wäßrigen Lösung, und wenigstens einer Alkenkomponente der allgemeinen Formel III

$$R^3$$
 R^4

III,

.

5

15

20

worin die Reste R² bis R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, in Gegenwart zumindest einer organischen und/oder anorganischen Säure, vorzugsweise Trifluoressigsäure in einem organischen Lösungsmittel zu wenigstens einer Verbindung der oben angegebenen allgemeinen Formel I umgesetzt und diese gegebenenfalls nach üblichen Methoden gereinigt und/oder gegebenenfalls nach üblichen Methoden isoliert wird.

Die Mengen der einzusetzenden Reaktionskomponenten der allgemeinen Formeln II und III, der Glyoxalsäure sowie der anorganischen und/oder organischen Säure, die Temperatur während der Umsetzung und die Dauer der Umsetzung können variieren. Die für die jeweilige Umsetzung geeignete Menge der einzusetzenden Komponenten, die geeignete Temperatur sowie die geeignete Dauer der Umsetzung können vom Fachman durch einfach Vorversuche ermittelt werden. Vorzugsweise beträgt die Temperatur während der Umsetzung 0 bis 100 °C, besonders bevorzugt 15 bis 40 °C. Die Dauer der Umsetzung beträgt vorzugsweise 0,25 bis 12 Stunden.

Als geeignetes Lösungsmittel wird bevorzugt Acetonitril oder ein Gemisch enthaltend Acetonitril eingesetzt.

Vorzugsweise kann die Herstellung der erfindungsgemäßen substituierten γLactonverbindungen auf einer automatischen Anlage der Firma Zymark gemäß
Figur 1 und Figur 2 erfolgen, wie untenstehend beschrieben.

- Anstelle der vorstehend beschriebenen Umsetzung der Reaktionskomponenten der allgemeinen Formeln II und III sowie Glyoxalsäure in Gegenwart zumindest einer organischen und/oder einer anorganischen Säure kann auch eine Umsetzung dieser Reaktionskomponenten, ggf. in Gegenwart zumindest einer anorganischen und/oder organischen Säure unter Bestrahlung mit Mikrowellen oder unter Einwirkung von Ultraschall erfolgen.
- Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen γ-Lactonverbindungen der allgemeinen Formel I, worin die Reste R¹ bis R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, gemäß dem wenigstens ein Aminkomponente der vorstehend angegebenen allgemeinen Formel II, worin R¹ die oben angegebene Bedeutung hat, mit Glyoxalsäure, vorzugsweise in Form des Monohydrats oder einer wäßrigen Lösung, und wenigstens einer Alkenkomponente der oben angegebenen allgemeinen Formel III, worin R² bis R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, in einem organischen Lösungsmittel, ggf. in Gegenwart zumindest einer anorganischen und/oder organischen Säure unter Mikrowellenbestrahlung oder unter Einwirkung von Ultraschall, vorzugsweise unter Mikrowellenbestrahlung, zu wenigstens einer Verbindung der oben angegebenen allgemeinen Formel I umgesetzt und diese gegebenenfalls nach üblichen Methoden gereinigt
- 25 und/oder gegebenenfalls nach üblichen Methoden isoliert wird.

Die Mengen der einzusetzenden Reaktionskomponenten der allgemeinen Formeln II und III sowie der Glyoxalsäure, die geeignete Temperatur während der Umsetzung und die geeignete Dauer der Umsetzung können variieren. Die für die jeweilige Umsetzung optimale Menge der einzusetzenden Komponenten, die optimale Temperatur sowie die optimale Dauer der Umsetzung können vom Fachman durch einfach Vorversuche ermittelt werden. Sofern die Umsetzung unter Mikrowellenbestrahlung erfolgt, beträgt die Temperatur vorzugsweise 40 bis 70 °C, besonders bevorzugt 45 bis 60 °C. Die Dauer der Umsetzung beträgt vorzugsweise 0,1 bis 60 Minuten für die Bestrahlung mit Mikrowellen.

10

5

Als geeignetes Lösungsmittel wird bevorzugt Acetonitril oder ein Gemisch enthaltend Acetonitril eingesetzt.

Die jeweiligen Reaktionskomponenten der allgemeinen Formeln II und III sowie

Glyoxalsäure können käuflich am Markt erworben oder nach üblichen, dem

Fachmann bekannten Methoden hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen substituierten γ-Lactonverbindungen der allgemeinen Formel I können nach dem erfindungsgemäßen Verfahren als freie Base oder als Salz isoliert werden. Die freie Base der jeweiligen erfindungsgemäßen Verbindung der allgemeinen Formel I kann nach üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden, beispielsweise durch Umsetzung mit einer anorganischen oder organischen Säure, vorzugsweise mit Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Kohlensäure, Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Bernsteinsäure, Weinsäure, Mandelsäure, Fumarsäure, Milchsäure, Citronensäure, Glutaminsäure oder Asparaginsäure, in das entsprechende, physiologisch verträgliche Salz übergeführt werden. Ferner kann die freie Base auch durch Umsetzung mit

Die freie Base der jeweiligen erfindungsgemäßen Verbindung der allgemeinen Formel I kann auch mit der freien Säure oder einem Salz eines Zuckerersatzstoffes, wie z.B. Saccharin, Cyclamat oder Acesulfam, in das entsprechende physiologisch verträgliche Salz übergeführt werden.

5

10

15

20

Die Überführung der freien Base der jeweiligen erfindungsgemäßen Verbindung der allgemeinen Formel I in das entsprechende Hydrochlorid kann bevorzugt auch durch Versetzen der in einem geeigneten organischen Lösungsmittel, wie z.B. Butan-2-on (Methylethylketon), gelösten erfindungsgemäßen Verbindung der allgemeinen Formel I als freie Base mit Trimethylsilylchlorid (TMSCI) erhalten werden.

Sofern die erfindungsgemäßen substituierten γ -Lactonverbindungen der allgemeinen Formel I nach dem erfindungsgemäßen Herstellungsverfahren in Form ihrer Racemate oder anderer Mischungen ihrer verschiedenen Enantiomeren und/oder Diastereomeren erhalten werden, können diese, sofern erforderlich, nach üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren getrennt und ggf. isoliert werden. Beispielhaft seien chromatographische Trennverfahren, insbesondere Flüssigkeitschromatographie-Verfahren unter Normaldruck oder unter erhöhtem Druck, bevorzugt MPLC- und HPLC-Verfahren, sowie Verfahren der fraktionierten Kristallisation genannt. Dabei können insbesondere einzelne Enantiomeren, z.B. mittels HPLC an chiraler Phase oder mittels Kristallisation mit chiralen Säuren, etwa (+)-Weinsäure, (-)-Weinsäure oder (+)-10-

Die erfindungsgemäßen γ -Lactonverbindungen der allgemeinen Formel I sind toxikologisch unbedenklich und eignen sich daher als pharmazeutische Wirkstoffe in Arzneimitteln.

Camphersulfonsäure, gebildete diastereomere Salze voneinander getrennt

25

werden.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Arzneimittel, die wenigstens eine erfindungsgemäße γ -Lactonverbindung der allgemeinen Formel I einschließlich der vorstehend ausgenommenen Verbindungen sowie gegebenenfalls physiologisch verträgliche Hilfsstoffe enthalten.

5

Vorzugswelse eignen sich die erfindungsgemäßen Arzneimittel zur Bekämpfung von Schmerz, besonders bevorzugt zur Bekämpfung von chronischem oder neuropathischem Schmerz.

- Ebenfalls bevorzugt eignen sich die erfindungsgemäßen Arzneimittel zur Behandlung oder Prophylaxe von neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere von Morbus Alzheimer, Morbus Parkinson oder Morbus Huntington oder zur Behandlung oder Prophylaxe von Migräne, Schlaganfall, cerebraler Ischämie, cerebralem Infarkt, Hirnödem, Schizophrenie, Psychosen
 bedingt durch erhöhten Aminosäurespiegel, AIDS-Demenz, Tourette-Syndrom, inflammatorischen und/oder allergischen Reaktionen, Depressionen, seelischen Erkrankungen, Epilepsie, Harninkontinenz, Juckreiz, Tinnitus aurium, Diarrhoe, zur Anxiolyse oder zur Anästhesie.
- Die Verwendung wenigstens einer substituierten γ-Lactonverbindung der allgemeinen Formel I einschließlich der vorstehend ausgenommenen Verbindungen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Schmerz, insbesondere zur Bekämpfung von chronischem oder neuropathischem Schmerz, zur Behandlung oder Prophylaxe von
- 25 neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere von Morbus Alzheimer,
 Morbus Parkinson oder Morbus Huntington oder zur Behandlung oder
 Prophylaxe von Migräne, Schlaganfall, cerebraler Ischämie, cerebralem Infarkt,
 Hirnödem, Schizophrenie, Psychosen bedingt durch erhöhten
 Aminosäurespiegel, AIDS-Demenz, Tourette-Syndrom, inflammatorischen

und/oder allergischen Reaktionen, Depressionen, seelischen Erkrankungen, Epilepsie, Harninkontinenz, Juckreiz, Tinnitus aurium, Diarrhoe, zur Anxiolyse oder Anästhesie ist daher ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die erfindungsgemäßen Arzneimittel können auch Mischungen verschiedener Stereoisomere einer oder mehrerer erfindungsgemäßer γ-Lactonverbindungen enthalten. So können beispielsweise auch verschiedene Enantiomeren einer erfindungsgemäßen γ-Lactonverbindung in nicht äquimolaren Mengen vorliegen.

10

Die erfindungsgemäßen Arzneimittel enthalten neben mindestens einer erfindungsgemäßen substituierten _Y-Lactonverbindung üblicherweise weitere physiologisch verträgliche Hilfsstoffe, die bevorzugt ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Trägermaterialien, Füllstoffen, Lösungsmitteln,

- Verdünnungsmitteln, Farbstoffen und Bindemitteln. Die erfindungsgemäßen Arzneimittel können als flüssige, halbfeste oder feste Arzneiformen, beispielsweise in Form von Injektionslösungen, Tropfen, Säften, Sirupen, Sprays, Suspensionen, Tabletten, Patches, Kapseln, Pflastern, Zäpfchen, Salben, Cremes, Lotionen, Gelen, Emulsionen, Aerosolen oder in multipartikulärer Form, beispielsweise in Form von Pellets oder Granulaten, vorliegen und als solche auch verabreicht werden.
- Die Auswahl der physiologisch verträglichen Hilfsstoffe sowie die einzusetzenden Mengen derselben hängt davon ab, ob das Arzneimittel oral, peroral, parenteral, intravenös, intraperitoneal, intradermal, intramuskulär, intranasal, buccal, rectal oder örtlich, zum Beispiel auf Infektionen an der Haut, der Schleimhäute und an den Augen, appliziert werden soll. Für die orale Applikation eignen sich Zubereitungen in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Granulaten, Tropfen, Säften und Sirupen, für die parenterale, topische

und inhalative Applikation Lösungen, Suspensionen, leicht rekonstituierbare Trockenzubereitungen sowie Sprays. Erfindungsgemäße substituierte γ -Lactonderivate in einem Depot in gelöster Form oder in einem Pflaster, gegebenenfalls unter Zusatz von die Hautpenetration fördernden Mitteln, sind geeignete perkutane Applikationszubereitungen. Oral oder perkutan anwendbare Zubereitungsformen können die erfindungsgemäßen substituierten γ -Lactonderivate verzögert freisetzen.

5

20

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Arzneimittel erfolgt mit Hilfe von üblichen, dem Fachmann bekannten Mitteln, Vorrichtungen, Methoden und Verfahren, wie sie beispielsweise in "Remington's Pharmaceutical Sciences", Hrsg. A.R. Gennaro, 17. Ed., Mack Publishing Company, Easton, Pa. (1985), insbesondere in Teil 8, Kapitel 76 bis 93, beschrieben sind. Die entsprechende Literaturbeschreibung wird hiermit als Referenz eingeführt und gilt als Teil der Offenbarung.

Die an den Patienten zu verabreichende Menge der jeweiligen erfindungsgemäßen Verbindung der allgemeinen Formel I kann variieren, beispielsweise in Abhängigkeit vom Gewicht oder dem Alter des Patienten sowie von der Applikationsart, der Indikation und dem Schweregrad der Erkrankung. Üblicherweise werden 0,5 bis 500 mg pro kg Körpergewicht des Patienten wenigstens einer erfindungsgemäßen Verbindung der allgemeinen Formel I appliziert.

Molekularpharmakologische Untersuchungen:

Die Untersuchungen zur Bestimmung der Affinität der erfindungsgemäßen γLactonverbindungen der allgemeinen Formel I zur Glycin-Bindungsstelle des
NMDA-Rezeptorkanals wurde an Himmembran-homogenaten (Homogenat von
Cortex- und Hippocampus-Areal aus dem Hirn von männlichen Ratten, Stamm
Wistar, Charles River, WIGA GmbH, Sulzbach, Deutschland) durchgeführt, wie
in B.M. Baron et al., Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics,
Vol. 279, Seiten 62-68, 1996 beschrieben. Die entsprechende

10 Literaturbeschreibung wird hiermit als Referenz eingeführt und gilt als Teil der Offenbarung.

Hierzu wurde Cortex und Hippocampus aus frisch entnommenen Rattengehimen freipräpariert und in 5 mmol/l TRIS-Acetatpuffer, 0,32 mol/l 15 Sacharose pH 7,4 (10 ml/g Frischgewicht) mit einem Potter-Homogenisator (Firma Braun, Melsungen, Deutschland, 10 Kolbenhübe bei 500 Umdrehungen pro Minute (Upm)) unter Eiskühlung homogenisiert und anschließend für 10 Minuten bei 1.000 g und 4 °C zentrifugiert. Der erste Überstand wurde gesammelt und das Sediment erneut mit 5 mmol/l TRIS-Acetatpuffer, 0,32 mol/l 20 Sacharose pH 7,4 (5 ml/g ursprüngliche Frischeinwaage Rattenhirn-Cortex und Hippocampus) mit dem Potter-Homogenisator (10 Kolbenhübe bei 500 Upm) unter Eiskühlung homogenisiert und für 10 Minuten bei 1.000 g und 4°C zentrifugiert. Der resultierende Überstand wurde mit dem Überstand aus der ersten Zentrifugation vereinigt und bei 17.000 g für 20 Minuten bei 4°C 25 zentrifugiert. Der Überstand nach dieser Zentrifugation wurde verworfen und das Membransediment mit 5 mmol/l TRIS-Acetatpuffer pH 8,0 (20 ml/g ursprüngliches Frischgewicht) aufgenommen und mit 10 Kolbenhüben bei 500 Upm homogenisiert.

Anschließend wurde das Membranhomogenat für 1 Stunde bei 4 °C inkubiert für 30 Minuten bei 50,000 g und 4 °C zentrifugiert. Der Überstand wurde verworfen und das Zentrifugenröhrchen mit dem Membransediment mit Parafilm verschlossen und für 24 Stunden bei -20 °C eingefroren. Am folgenden 5 Tag wurde das Membransediment aufgetaut und mit eiskaltem 5 mmol/l TRIS-Acetatpuffer, 0,1 % Saponin (Gewicht/Volumen) pH 7,0 (10 ml/g ursprüngliche Frischeinwaage) aufgenommen und mit 10 Kolbenhüben bei 500 Upm homogenisiert und anschließend für 20 Minuten bei 50.000 g und 4°C zentrifugiert. Der resultierende Überstand wurde verworfen und das Sediment in 10 einem kleinen Volumen mit 5 mmol/l TRIS-Acetatpuffer pH 7,0 (ca. 2 ml/g ursprüngliches Frischgewicht) aufgenommen und erneut mit 10 Kolbenhüben bei 500 Upm homogenisiert. Nach Bestimmung des Proteingehaltes wurde das Membranhomogenat mit 5 mmol/l TRIS-Acetatpuffer pH 7,0 auf eine Proteinkonzentration von 10 mg Protein/ml eingestellt und in Aliquoten bis zur 15 Testung eingefroren.

Für den Rezeptorbindungstest wurden Aliquote aufgetaut, 1:10 mit 5 mmol/l TRIS-Acetatpuffer pH 7,0 verdünnt, mit 10 Kolbenhüben bei 500 Upm mit dem Potter-Homogenisator unter Eiskühlung homogenisiert und für 60 Minuten bei 55.000 g bei 4°C zentrifugiert. Der Überstand wurde dekantiert und das Membransediment mit eiskaltem 50 mmol/l TRIS-Acetatpuffer pH 7,0 auf eine Proteinkonzentration von 1 mg/ml eingestellt und erneut mit 10 Kolbenhüben bei 500 Upm homogenisiert und unter Rühren auf einem Magnetrührer im Eisbad in Suspension gehalten. Von diesem Membranhomogenat wurden jeweils 100 μl je 1 ml-Ansatz im Rezeptorbindungstest eingesetzt (0,1 mg Protein/ml im Endansatz).

Im Bindungstest wurde als Puffer 50 mmol/l TRIS-Acetatpuffer pH 7,0 sowie als radioaktiver Ligand 1 nmol/l (³H)-MDL 105.519, wie in der vorstehend angegebenen Literatur von B.M. Baron et al. beschrieben, eingesetzt. Der Anteil an unspezifischer Bindung wurde in Anwesenheit von 1 mmol/l Glycin bestimmt.

5

In weiteren Ansätzen wurden die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I in Konzentrationsreihen zugegeben und die Verdrängung des radioaktiven Liganden aus seiner spezifischen Bindung an die Glycin
Bindungsstelle des NMDA-Rezeptorkanals ermittelt. Die jeweiligen Dreifachansätze wurden über 120 Minuten bei 4°C inkubiert und anschließend zur Bestimmung des an das Membranhomogenat gebundenen radioaktiven Liganden mittels Filtration durch Glasfaser-Filtermatten (Typ Whatman GF/B, Fa. Adi Hassel, München, Deutschland) geemtet. Die auf den Glasfaser-Filtern zurückgehaltene Radioaktivität wurde nach Zugabe von Szintillator (Ready Protein, Fa. Beckamnn Coulter GmbH, Krefeld, Deutschland) im ß-Counter (Packard TRI-CARB Liquid Szintillation Analyzer 2000CA, Fa. Packard Instrument, Meriden, CT 06450, USA) gemessen.

Die Affinität der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I zur Glycin-Bindungsstelle des NMDA-Rezeptorkanals wurde als IC₅₀ (Konzentration mit 50 % Verdrängung des radioaktiven Liganden aus seiner spezifischen Bindung) nach dem Massenwirkungsgesetz mittels nichtlinearer Regression berechnet und wird nach Umrechnung gemäß der Cheng-Prussoff-Beziehung, beschrieben in Y. Cheng, W.H. Prusoff, 1973, Biochem.
 Pharmacol., Vol. 22, Seiten 3099-3108, als Ki-Wert angegeben.

Im folgenden wird die vorliegende Erfindung anhand von Beispielen erläutert. Diese Erläuterungen sind lediglich beispielhaft und schränken den allgemeinen Erfindungsgedanken nicht ein.

5 Beispiele:

Die zur Herstellung der erfindungsgemäßen γ -Lactonverbindungen eingesetzten Chemikalien und Lösungsmittel wurden kommerziell, beispielsweise von Acros, Avocado, Aldrich, Fluka, Lancaster, Maybridge, Merck, Sigma oder TCI, erworben oder nach üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden hergestellt.

Die dünschichtchromatographischen Untersuchungen wurden mit HPTLC-Fertigplatten, Kieselgel 60 F 254, der Firma E. Merck, Darmstadt, durchgeführt.

15

10

Die Ausbeuten der hergestellten Verbindungen wurden nicht optimiert.

Die Analytik erfolgte über ESI-Massenspektroskopie oder NMR-Spektroskopie.

20 Allgemeine Arbeitsvorschrift 1:

Die Synthese der erfindungsgemäßen γ -Lactonverbindungen erfolgte auf einer automatischen Anlage der Firma Zymark gemäß Figur 1 und Figur 2.

Dabei umfaßt Figur 1 eine Capper-Station (Ziff. 1) zum Verschließen der Reaktionsröhrchen, einen Roboter 1 (Ziff. 2) und einen Roboter 2 (Ziff. 3), wobei der Roboter 1 die Reaktionsröhrchen bzw. die entsprechenden Racks bewegt und der Roboter 2 die Reagenzien in die Reaktionsröhrchen pipettiert, einen temperierbaren Reaktorblock (Ziff. 4), Rührblöcke (Ziff. 5) und eine Filtrationsstation (Ziff. 6), in der die Reaktionslösung abfiltriert wird.

Figur 2 umfaßt ebenfalls einen Roboter 1 (Ziff. 1) und einen Roboter 2 (Ziff. 2), die beide die Glasröhrchen mit den Syntheseprodukten auf die verschiedenen Stationen bewegen. Bei den Stationen handelt es sich im einzelnen um einen Vortexer (Ziff. 3) zum Durchmischen der Proben und zum Zudosieren von

- Lösungen oder Lösungsmitteln, einen Spin-Reaktor (Ziff. 4) zur Durchmischung von Proben, eine Phasendetektionsstation (Ziff. 5) zur Detektion der Phasengrenze und Phasentrennung sowie eine Station (Ziff. 6) zum Trocknen der Syntheseprodukte über Salzkartuschen.
- Zur Synthese wurde ein Rundbodenröhrchen aus Glas (Durchmesser 16 mm, Länge 125 mm) mit Gewinde manuell mit einem Rührer versehen und auf der Capper-Station (Ziff. 1) gemäß Figur 1 mit einem Schraubdeckel mit Septum verschlossen. Das Röhrchen wurde von Roboter 1 (Ziff. 2) in den auf 20 °C temperierten Reaktorblock (Ziff. 4) gestellt. Roboter 2 (Ziff. 3) pipettierte nacheinander folgende Reagenzien hinzu:
 - 1.) 1 ml einer Lösung aus Trifluoressigsäure und der jeweiligen Aminkomponente, jeweils 0,1 M in Acetonitril,
- 20 2.) 1 ml einer 0,11 M Glyoxalsäure-Monohydrat-Lösung in Acetonitril
 - 3.) 1 ml einer 0,3 M Lösung der jeweiligen Alkenkomponente in Acetonitril
- Das Reaktionsgemisch wurde im Anschluss bei 20 °C in einem der Rührblöcke (Ziff. 5) 600 min lang gerührt. Danach wurde die Reaktionslösung an der Filtrations-Station (Ziff. 6) abfiltriert. Das Röhrchen wurde dabei zweimal mit je 1,5 ml einer 7,5 Gew.-% Natriumhydrogencarbonat-Lösung gespült.
- Das Rack mit den Röhrchen wurde anschließend manuell auf eine automatische Aufarbeitungsanlage gemäß Figur 2 gestellt. Dort wurde das Reaktionsgemisch auf einem Vortexer (Ziff. 3) mit 2 ml Diethylether versetzt und geschüttelt.

Im Spin-Reaktor (Ziff. 4) wurde zehn Minuten lang gründlich gemischt und durch die langsame Abnahme der Drehbewegung eine deutliche Phasengrenze ausgebildet. Diese Phasengrenze wurde auf der Phasendetektionsstation (Ziff. 5) optisch detektiert und die organische Phase abpipettiert. Im nächsten Schritt wurde die wäßrige Phase erneut mit 2 ml Diethylether versetzt, geschüttelt, zentrifugiert und die organische Phase abpipettiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über 2,4 g MgSO₄ (granuliert) getrocknet. Das Lösungsmittel wurde in einer Vakuumzentrifuge entfernt. Jede Probe wurde anschließend mit Elektronenspray-Ionisations-Massenspektrometrie (ESI-MS) und/oder NMR-

Durch die automatisierte Synthese ist eine Gleichbehandlung aller Proben sowie eine konstante Reaktionsführung gewährleistet. Die nach der vorstehenden allgemeinen Arbeitsvorschrift hergestellten beispielgemäßen γ -Lactonverbindungen sind in der nachfolgenden Tabelle 1 angegeben:

Tabelle 1:

20

Beispiel	Name	berechnete Masse	gefundene Masse (ESI)
1	3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-(4-fluor- phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on	337.75	338,1
2	5-Methyl-3-(4-phenoxy-phenylamino)-5-phenyl-dihydro-furan-2-on	359.42	360,1
3	3-(2-Chlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5- methyl-dihydro-furan-2-on	319.76	320,2
4	3-(4-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-methyl-5- phenyl-dihydro-furan-2-on	315.8	316,1

5	3-(2,4-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-	354.21	354,2/
	5-methyl-dihydro-furan-2-on	1.	356,1
6	3-(4-Chlor-3-trifluormethyl-phenylamino)-5-	369.77	370,1/
	methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on		372,1
7	3-(2,3-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-	354.21	354,1/
	5-methyl-dihydro-furan-2-on		356,1
8	3-(4-lod-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-	393.22	394,0
	dihydro-furan-2-on		
9	3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-(4-fluor-	337.75	338,1
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		
10	3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-	315.8	316,2
	phenyl-dihydro-furan-2-on`		
11	3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-(4-fluor-	333.79	334,2
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		
12	3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-methyl-5-	336.22	336,1/
	phenyl-dihydro-furan-2-on		338,0
13	3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-	354.21	354,0
	5-methyl-dihydro-furan-2-on		٠.
14	3-(4-Brom-2-chlor-phenylamino)-5-(4-fluor-	398.66	398,1/
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		400,0
15	4-(5-Methyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-	292.34	293,3
	ylamino)-benzonitril		·
16	5-(4-Chlor-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-	427.67	428,0
	methyl-dihydro-furan-2-on		
17	5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2,4-dichlor-phenylamino)-	370.66	370,1/
	5-methyl-dihydro-furan-2-on		372,1
18	5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2-chlor-phenylamino)-5-	336.22	336,2/
	methyl-dihydro-furan-2-on		338,0

19	3-(4-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-(4-chlor-	350.24	350,2/
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		352,0
20	3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-(4-chlor-	354.21	354,1/
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		356,1
21	3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-(4-chlor-	354.21	354,1/
r .	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on	·	356,1
22	3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-(4-chlor-	350.24	350,1/
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		352,0
23	5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2,3-dichlor-phenylamino)-	370.66	370,1/
	5-methyl-dihydro-furan-2-òn		372,1
24	3-(4-Brom-2-chlor-phenylamino)-5-(4-chlor-	415.12	414,1/416,
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		0/418,0
25	5-(4-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-	370.66	370,1/
	5-methyl-dihydro-furan-2-on		372,0
26	3-(3,5-Dibrom-pyridin-2-ylamino)-5-methyl-5-	426.12	427,1
	phenyl-dihydro-furan-2-on		
27	5-(4-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-pyridin-2-	371.65	371,0/
:	ylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		373,0
28	5-(4-Chlor-phenyl)-5-methyl-3-(5-nitro-pyridin-	347.76	348,1
	2-ylamino)-dihydro-furan-2-on		
29	3-(3-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-(4-iod-	441.69	442,0
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on	·	
30	5-(4-Brom-phenyl)-3-(4-chlor-phenylamino)-5-	380.67	380,1/
	methyl-dihydro-furan-2-on		382,1
31	5-(3-Chlor-phenyl)-3-(4-chlor-phenylamino)-5-	336.21	336,1/
	methyl-dihydro-furan-2-on		338,1
32	3-(4-Chlor-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-	427.66	428,0
	methyl-dihydro-furan-2-on		

33	5-(4-Brom-phenyl)-3-(2-iod-phenylamino)-5-	472.12	472,0/
	methyl-dihydro-furan-2-on		474,0
34	5-(3-Chlor-phenyl)-3-(2-iod-phenylamino)-5-	427.66	428,1
	methyl-dihydro-furan-2-on		
35	5-(4-lod-phenyl)-3-(2-iod-phenylamino)-5-	519.11	519,9
	methyl-dihydro-furan-2-on		
36	3-(2,4-Difluor-phenylamino)-5-methyl-5-	353.36	354,0
	naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on	ļ	
37	5-(4-Brom-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-	472.12	472,0
	methyl-dihydro-furan-2-on		
38	5-(3-Chlor-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-	427.66	428,0
	methyl-dihydro-furan-2-on		·
39	3-(4-lod-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-	443.28	444,0
	1-yl-dihydro-furan-2-on		
40	5-(4-Brom-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-	415.11	414,0/
	5-methyl-dihydro-furan-2-on		416,0
41	5-(3-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-	370.66	370,0/
	5-methyl-dihydro-furan-2-on		372,0
42	3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-	462.11	461,9/
	methyl-dihydro-furan-2-on		463,9
43	3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-methyl-5-	386.27	386,0/
	naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on		387,9
44	5-(3-Chlor-phenyl)-5-methyl-3-phenylamino-	301.77	302,1
	dihydro-furan-2-on		
45	3-(2-Brom-4-methyl-phenylamino)-5-(4-iod-	486.15	485,9/
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		487,9
46	3-(2-Brom-4-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-	410.31	410,0/
	naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on		412,0

47	3-(5-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-	369.89	370,1
	(5,6,7,8-tetrahydro-naphthalin-2-yl)-dihydro-		·
	furan-2-on		
48	3-(4-Brom-2-fluor-phenylamino)-5-isopropyl-5-	392.27	392,1/
	phenyl-dihydro-furan-2-on	ļ	394,1
49	5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-3-(5-	396.36	397,2
•	trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)-dihydro-furan-		
	2-on		*
50	5-(3,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-3-(5-	396.36	397,1
<u> </u>	trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)-dihydro-furan-		
	2-on		
51	3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2-	391.26	391,1/
	methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		393,1
52	3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2,5-	421.29	421,1
	dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		
53	3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(3,5-	421.29	421,1
	dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		
54	3-(5-Brom-3-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2-	391.26	391,2/
	methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		393,1
55	3-(2-Chlor-pyridin-3-ylamino)-5-(2-methoxy-	332.78	333,3
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		
56	3-(5-Brom-pyridin-2-ylamino)-5-(2,5-dimethoxy-	407.26	407,1/
	phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		409,1
57	3-(3-Chlor-5-trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)-5-	430.8	431,1
	(2,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-		
	2-on	-	•
58	5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyridin-2-	298.34	299,2
	ylamino)-dihydro-furan-2-on		·

59	3-[5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-	389.4	390,2
	tetrahydro-furan-3-ylamino]-pyrazol-4-		
	carbonsäureethylester		
60	3-[5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-2-oxo-	408.25	408,1
	tetrahydro-furan-3-ylamino]-pyrazol-4-		*
	carbonsäureethylester	44-	
61	3-[5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-2-oxo-	407.29	407,1/
	tetrahydro-furan-3-ylamino]-5-methylsulfanyl-		409,0
	pyrazol-4-carbonitril		
62	3-[5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-	342.35	343,1
	tetrahydro-furan-3-ylamino]-pyrazol-4-		
• ;	carbonitril	·	
63	3-(4-Brom-pyrazol-3-ylamino)-5-(3,5-	396.24	396,1/
	dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		398,1
64	3-(4-Brom-5-phenyl-2H-pyrazol-3-ylamino)-5-	442.31	442,1/
• .	(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-		444,1
	on		
65	3-(8-Hydroxy-chinolin-2-ylamino)-5-(2-	364.4	365,2
	methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on		
66	5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-3-(8-hydroxy-	394.42	395,2
	chinolin-2-ylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-	·	
	on		
67	5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyrazin-2-	299.32	300,2
	ylamino)-dihydro-furan-2-on		
68 ·	5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-3-(4-methyl-	362.23	362,1/
	pyrimidin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on		364,1

69	2-[5-(3,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-	443.49	444,1
	tetrahydro-furan-3-ylamino]-4-propyl-	•	
	pyrimidine-5-carbonsäureethylester		
70	5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyrimidin-2-	299.32	300,2
	ylamino)-dihydro-furan-2-on		
71 ⁻	3-(4-Chlor-3-trifluormethyl-phenylamino)-5-	397.82	398,0
	phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on		
72	3-(2-Chlor-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-	329.82	330,1
	dihydro-furan-2-on		*
73	3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-phenyl-5-	347.81	348,1
	propyl-dihydro-furan-2-on		
74 .	3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-phenyl-5-	347.81	348,1
	propyl-dihydro-furan-2-on		
75	3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-phenyl-5-	343.85	344,1
	propyl-dihydro-furan-2-on		
76	3-(2-Oxo-5-phenyl-5-propyl-tetrahydro-furan-3-	357.4	358,1
	ylamino)-pyrazol-4-carbonsäureethylester		
77 ⁻	3-(5-Hydroxy-4-phenylazo-pyrazol-3-ylamino)-	405.45	406,2
	5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on	,	
78	3-(4-Brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-	440.34	440,1/
	phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on		442,1
79	5-Methylsulfanyi-3-(2-oxo-5-phenyi-5-propyi-	356.44	357,1
	tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-		
	carbonitril		·
80	3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-	371.43	372,1
	ylamino)-pyrazol-4-carbonsäureethylester	·	
81	5-Butyl-3-(5-hydroxy-4-phenylazo-pyrazol-3-	419.48	420,2
•	ylamino)-5-phenyl-dihydro-furan-2-on		

82	3-(4-Brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-butyl- 5-phenyl-dihydro-furan-2-on	454.37	454,1
		370.47	371,1
03	3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-5-methylsulfanyl-pyrazol-4-carbonitril	370.47	371,1
84	3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-carbonitrile	324.38	325,1
85	5-Butyl-3-(2-phenoxy-phenylamino)-5-phenyl-dihydro-furan-2-on	401.5	402,1
86	5-Biphenyl-4-yl-3-(2,4-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on	412.31	412,0/ 414,0
87	5-Biphenyl-4-yl-3-(2-chlor-phenylamino)-5- methyl-dihydro-furan-2-on	377.87	378,1
88	5-Biphenyl-4-yl-3-(2-chlor-4-fluor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on	395.86	396,1
89	3-(5-Biphenyl-4-yl-5-methyl-2-oxo-tetrahydro- furan-3-ylamino)-pyrazol-4- carbonsäureethylester	405.45	406,1
90	5-Biphenyl-4-yl-3-(4-brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on	488.38	490,1

Allgemeine Arbeitsvorschrift 2

Unter Rühren wurden bei Raumtemperatur 1 Moläquivalent der jeweiligen

Aminkomponente und 1,5 Moläquivalente Glyoxylsäure-Monohydrat in 10 ml

Acetonitril gelöst, mit 1 Moläquivalent Trifluoressigsäure und anschließend mit

1,5 bis 3 Moläquivalenten der jeweiligen Alkenkomponente versetzt.

Der Verlauf der Reaktion wurde durch Dünnschichtchromatographie verfolgt

(Laufmittelsystem Diethylether / Hexan, 1:1) und ist nach zwei bis zwölf

Stunden beendet (DC-Kontrolle). Der Reaktionsansatz wurde mit einem Überschuß an gesättigter, wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung versetzt und die wäßrige Phase dreimal mit Diethylether extrahiert. Die organische Phase wurde mit Wasser neutral gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet, abfiltriert, mit Diethylether gewaschen und eingeengt. Die Produkte wurden direkt durch Ausfällen als Hydrochlorid bzw. nach Kieselgel-Chromatographie (Kieselgel 60) mit Ether/Diisopropylether- oder Ether/Hexan-Gemischen wechselnder Zusammensetzung isoliert.

Die Charakterisierung der isolierten Produkte erfolgte durch ¹H-NMR-Spektroskopie und ESI-Massenspektrometrie.

Die nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift 2 hergestellten γ^- Lactonverbindungen sind in der nachfolgenden Tabelle 2 widergegeben:

15

Tabelle 2:

Beispiel	Name
91	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydrofuran-2-on
	Hydrochlorid
92	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-methyl-5-o-tolyl-dihydrofuran-2-on
93	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-fluorphenyl)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on Hydrochlorid
94	5-(2-Chlorphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on
95	5-(4-Chlorphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on

96	5-(3-Bromphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on Hydrochlorid
97	5-(4-Bromphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on Hydrochlorid
98	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-iodphenyl)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on Hydrochlorid
99	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2-methoxyphenyl)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on .
100	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(3-methoxyphenyl)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on Hydrochlorid
101	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on
102	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on
103	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on
104	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(3,5-dimethoxyphenyl)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on
105	5-(Biphenyl-4-yl-)3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-
	dihydrofuran-2-on
106	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-ethyl-5-phenyl-dihydrofuran-2-on
107	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-phenyl-5-n-propyl-dihydrofuran-2-on
108	5-n-Butyl-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-phenyl-dihydrofuran-2-on
109	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-7a-phenyl-hexahydrobenzofuran
110	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-7a-(3-methoxy-phenyl)-
	hexahydrobenzofuran-2-on
111	3-(3,5-Dichlorphenylamino)-8a-(3-methoxy-phenyl)-
	octahydrocyclohepta[b]furan-2-on

Allgemeine Arbeitsvorschrift 3:

Die Umsetzungen unter Mikrowellen-Bestrahlung wurden in einer Labor-Mikrowelle vom Typ MLS ETHOS 600 der Firma MLS-GmbH (D-88299 Leutkirch, Auenweg 37, Deutschland) durchgeführt.

Zur Synthese wurden 1 Moläquivalent der jeweiligen Aminokomponente, 1,5 Moläquivalente Glyoxalsäure-Monohydrat und 1,5 bis 3 Moläquivalente der jeweiligen Alkenkomponente in Acetonitril in ein druckstabiles Teflongefäß gegeben, das mit einem Teflondeckel verschlossen und in eine Sicherungshalterung zum Ablassen von Überdruck eingespannt wurde. Die Kontrolle der Reaktionstemperatur erfolgte in einem zweiten Teflongefäß, das ebenfalls Acetonitril enthielt. Über eine interne Glasfaseroptik, die durch ein Quarzrohr in das zweite Teflongefäß führte, wurde die Reaktionstemperatur von einem externen Steuerungscomputer kontrolliert und nachgeregelt.

Das Reaktionsgemisch wurde in der Mikrowelle innerhalb einer Minute auf 55°C erhitzt und fünf Minuten bei dieser Temperatur belassen. Nach dem Abkühlen wurde das Gefäß in Eiswasser gestellt, vorsichtig geöffnet und einrotiert. Es wurde ein dunkelbraunes Öl erhalten.

Die so erhaltenen Rohprodukte wurden durch Kieselgel-Chromatographie (Kieselgel 60) mit Ether/Diisopropylether- oder Ether/Hexan-Gemischen unterschiedlicher Zusammensetzung gereinigt und anschließend durch Fällen als Hydrochloride isoliert.

25

5

10

15

20

Die Charakterisierung der isolierten Produkte erfolgte durch ¹H-NMR-Spektroskopie und ESI-Massenspektrometrie.

Pharmakologische Untersuchungen

Untersuchungen zur Rezeptorbindung

- Die Untersuchungen zur Bestimmung der Affinität der erfindungsgemäßen Verbindungen gemäß den Beispielen 12, 13, 25 und 108 zur Glycin-Bindungsstelle des NMDA-Rezeptorkanals wurden wie obenstehend beschrieben durchgeführt.
- Die Affinität Glycin-Bindungsstelle des NMDA-Rezeptorkanals wurde als IC₅₀ (Konzentration mit 50 % Verdrängung des radioaktiven Liganden aus seiner spezifischen Bindung) nach dem Massenwirkungsgesetz mittels nichtlinearer Regression berechnet und ist in der nachstehenden Tabelle 3, nach Umrechnung (nach der Cheng-Prussoff-Gleichung (Y. Cheng, W.H. Prusoff, 1973, Biochem. Pharmacol., Vol. 22, pp. 3099-3108)) als Ki-Wert angegeben.

Tabelle 3:

Beispiel	Glycin Bindungsstelle des NMDA- Rezeptorkanals	
	Ki (μM)	% Hemmung
	ΚΙ (μΙΝΙ)	/0 (10μM)
12	0,8	80
13	0,8	70
25	1,3	71
108	nicht bestimmt	62 ·

Patentansprüche:

1. Substituierte γ -Lactonverbindungen der allgemeinen Formel I,

5

ı

worin

10 R¹ für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest, einen über eine C₁₋₆-Alkylen-Gruppe gebundenen, gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest, einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C₁₋₁₀-Rest, für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, zumindest teilweise ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C₂₋₁₀-Rest oder für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten oder wenigstens einfach ungesättigten cycloaliphatischen C₃₋₈-Rest steht,

 R^2 für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C_{1-10} -Rest oder für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, zumindest teilweise ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C_{2-10} -Rest steht,

R³ für einen gegebnenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl-Rest steht,

10

5

R⁴ für H steht,

oder

- 15 R³ und R⁴ zusammen für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten oder wenigstens einfach ungesättigten aliphatischen C₃₋₇-Rest stehen, mit der Maßgabe, daß der Rest R² in diesem Fall für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl-Rest, für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, gesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C₁₋₁₀-Rest steht oder für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, zumindest teilweise ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen C₂₋₁₀-Rest, stehen
- in Form ihrer Racemate, Diastereomere oder Enantiomere in Form ihrer

 Base oder eines entsprechenden physiologisch verträglichen Salzes,

wobei die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin R^1 für einen 2-,4-,6-Trichlorphenyl- oder Tosyl-Rest, R^2 für einen Methyl-Rest, R^3 für einen Phenyl-Rest und R^4 für H steht, ausgenommen sind.

- Substituierte γ-Lactonverbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl- oder Heteroaryl-Rest, vorzugsweise für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl-Rest, steht.
- Substituierte γ-Lactonverbindungen gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzelchnet, daß R² für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten, verzweigten oder unverzweigten C₁₋₆-Alkyl-Rest, steht.
- Substituierte γ-Lactonverbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3,
 dadurch gekennzeichnet, daß R³ für einen gegebenenfalls wenigstens einfach substituierten Aryl-Rest und R⁴ für H steht.
 - Substituierte γ-Lactonverbindungen gemäß einem oder mehrereren der Ansprüche 1 bis 4:
- 3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

20

- 5-Methyl-3-(4-phenoxy-phenylamino)-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(2-Chlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(4-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

3-(2,4-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

3-(4-Chlor-3-trifluormethyl-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

- 3-(2,3-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(4-lod-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,
 - 3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 3-(4-Brom-2-chlor-phenylamino)-5-(4-fluor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 4-(5-Methyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-benzonitril,
 5-(4-Chlor-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2,4-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2-chlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

5

3-(4-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on

10

3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

15

3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

5-(4-Chlor-phenyl)-3-(2,3-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

20

3-(4-Brom-2-chlor-phenylamino)-5-(4-chlor-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

25 on

5-(4-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

3-(3,5-Dibrom-pyridin-2-ylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

5-(4-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-pyridin-2-ylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 5-(4-Chlor-phenyl)-5-methyl-3-(5-nitro-pyridin-2-ylamino)-dihydro-furan-2on,
 - 3-(3-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-(4-Brom-phenyl)-3-(4-chlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Chlor-phenyl)-3-(4-chlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(4-Chlor-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

15

- 5-(4-Brom-phenyl)-3-(2-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Chlor-phenyl)-3-(2-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-(4-lod-phenyl)-3-(2-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(2,4-Difluor-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(4-Brom-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Chlor-phenyl)-3-(4-iod-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-lod-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on,

5-(4-Brom-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 5-(3-Chlor-phenyl)-3-(3,5-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2on,
 - 3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(3,5-Dichlor-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3-Chlor-phenyl)-5-methyl-3-phenylamino-dihydro-furan-2-on,

10

- 3-(2-Brom-4-methyl-phenylamino)-5-(4-iod-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(2-Brom-4-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-naphthalin-1-yl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(5-Chlor-2-methyl-phenylamino)-5-methyl-5-(5,6,7,8-tetrahydro-20 naphthalin-2-yl)-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(4-Brom-2-fluor-phenylamino)-5-isopropyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-3-(5-trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)dihydro-furan-2-on,
 - 5-(3,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-3-(5-trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,

3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyldihydro-furan-2-on,
 - 3-(3-Brom-5-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(3,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(5-Brom-3-methyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

- 3-(2-Chlor-pyridin-3-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(5-Brom-pyridin-2-ylamino)-5-(2,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(3-Chlor-5-trifluormethyl-pyridin-2-ylamino)-5-(2,5-dimethoxy-phenyl)-5-20 methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyridin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,
- 3-[5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]pyrazol-4-carbonsäureethylester,
 - 3-[5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]-pyrazol-4-carbonsäureethylester,

3-[5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]-5-methylsulfanyl-pyrazol-4-carbonitril,

- 3-[5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]pyrazol-4-carbonitril,
 - 3-(4-Brom-pyrazol-3-ylamino)-5-(3,5-dimethoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(4-Brom-5-phenyl-2H-pyrazol-3-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(8-Hydroxy-chinolin-2-ylamino)-5-(2-methoxy-phenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

5-(2,5-Dimethoxy-phenyl)-3-(8-hydroxy-chinolin-2-ylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,

15

- 5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyrazin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,
- 5-(3-Brom-phenyl)-5-methyl-3-(4-methyl-pyrimidin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,
- 2-[5-(3,5-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino]-4propyl-pyrimidin-5-carbonsäureethylester,
 - 5-(2-Methoxy-phenyl)-5-methyl-3-(pyrimidin-2-ylamino)-dihydro-furan-2-on,

3-(4-Chlor-3-trifluormethyl-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,

3-(2-Chlor-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,

5

- 3-(2-Chlor-4-fluor-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(4-Chlor-2-fluor-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,
- 3-(2-Chlor-4-methyl-phenylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,
 - 3-(2-Oxo-5-phenyl-5-propyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-carbonsäureethylester,
- 3-(5-Hydroxy-4-phenylazo-pyrazol-3-ylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydrofuran-2-on,
 - 3-(4-Brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-phenyl-5-propyl-dihydro-furan-2-on,

- 5-Methylsulfanyl-3-(2-oxo-5-phenyl-5-propyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)- pyrazol-4-carbonitril,
- 3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4carbonsäureethylester,
 - 5-Butyl-3-(5-hydroxy-4-phenylazo-pyrazol-3-ylamino)-5-phenyl-dihydrofuran-2-on,

3-(4-Brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-butyl-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,

3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-5-methylsulfanyl-pyrazol-4-carbonitril,

- 3-(5-Butyl-2-oxo-5-phenyl-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-carbonitril,
- 5-Butyl-3-(2-phenoxy-phenylamino)-5-phenyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-Biphenyl-4-yl-3-(2,4-dichlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
 - 5-Biphenyl-4-yl-3-(2-chlor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2-on,
- 5-Biphenyl-4-yl-3-(2-chlor-4-fluor-phenylamino)-5-methyl-dihydro-furan-2on,
 - 3-(5-Biphenyl-4-yl-5-methyl-2-oxo-tetrahydro-furan-3-ylamino)-pyrazol-4-carbonsäureethylester,
- 5-Biphenyl-4-yl-3-(4-brom-5-phenyl-pyrazol-3-ylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,
 - 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-methyl-5-phenyl-dihydrofuran-2-on,
- 25 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-methyl-5-o-tolyl-dihydrofuran-2-on,
 - 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-fluorphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,
 - $\hbox{5-(2-Chlorphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,}\\$

10

25

5-(4-Chlorphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

- 5 5-(3-Bromphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,
 - 5-(4-Bromphenyl)-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,
 - 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-iodphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2-methoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(3-methoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

20 3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2,4-dimethoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(2,5-dimethoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-(3,5-dimethoxyphenyl)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

5-(Biphenyl-4-yl-)3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-methyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-ethyl-5-phenyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-5-phenyl-5-n-propyl-dihydrofuran-2-on,

5

5-n-Butyl-3-(3,5-dichlorphenylamino)-5-phenyl-dihydrofuran-2-on,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-7a-phenyl-hexahydrobenzofuran,

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-7a-(3-methoxy-phenyl)-hexahydrobenzofuran-2-on

und

3-(3,5-Dichlorphenylamino)-8a-(3-methoxy-phenyl)-octahydrocyclohepta[b]furan-2-on

sowie deren entsprechende physiologisch verträgliche Salze, vorzugsweise deren Hydrochloride.

 Verfahren zur Herstellung substituierter γ-Lactonverbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man wenigstens eine Aminkomponente der allgemeinen Formel II,

5

II

worin der Rest R¹ die Bedeutung gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 hat, mit

Glyoxalsäure und wenigstens einer Alkenkomponente der allgemeinen

Formel III,

$$\mathbb{R}^3$$

III

worin die Reste R² bis R⁴ die Bedeutung gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 haben, in Gegenwart von zumindest einer anorganischen und/oder organischen Säure in einem organischen Lösungsmittel zu wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 umsetzt und diese gegebenenfalls nach üblichen Methoden reinigt und/oder gegebenenfalls nach üblichen Methoden isoliert.

 Verfahren gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Glyoxalsäure in Form ihres Monohydrats oder in Form einer wäßrigen Lösung eingesetzt wird.

5 8. Verfahren gemäß Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß als organische Säure Trifluoressigsäure eingesetzt wird.

- 9. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur während der Umsetzung 0 bis 100 °C, vorzugsweise 15 bis 40 °C beträgt.
- Verfahren gemäß einem der Ansprüche 6 bis 9, dadurch gekennzeichnet,
 daß die Umsetzungsdauer 0,25 bis 12 Stunden beträgt.
- 15 11. Verfahren zur Herstellung substituierter γ-Lactonverbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man wenigstens eine Aminkomponente der allgemeinen Formel II gemäß Anspruch 6 mit Glyoxalsäure und wenigstens einer Alkenkomponente der allgemeinen Formel III gemäß Anspruch 6 in einem organischen
- Lösungsmittel ggf. in Gegenwart zumindest einer anorganischen und/oder organischen Säure unter Mikrowellenbestrahlung oder unter Einwirkung von Ultraschall, vorzugsweise unter Mikrowellenbestrahlung, zu wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 umsetzt und diese gegebenenfalls nach üblichen Methoden reinigt
 und/oder gegebenenfalls nach üblichen Methoden isoliert.
 - Verfahren gemäß Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur während der Umsetzung 40 bis 70 °C, vorzugsweise 45 bis 60 °C beträgt.

13. Arzneimittel enthaltend wenigstens eine substituierte γ -Lactonverbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 und gegebenenfalls physiologisch verträgliche Hilfsstoffe.

5

- 14. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Bekämpfung von Schmerz.
- 15. Arzneimittel gemäß Anspruch 14 zur Bekämpfung von chronischem Schmerz.

10

- Arzneimittel gemäß Anspruch 14 zur Bekämpfung von neuropathischem Schmerz.
- 17. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von
 neurodegenerativen Erkrankungen, vorzugsweise von Morbus Alzheimer,
 Morbus Parkinson oder Morbus Huntington.
 - 18. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Schlaganfall.

- 19. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von cerebraler Ischämie.
- 20. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe voncerebralem Infarkt.
 - 21. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Hirnödem.

- 22. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Anxiolyse.
- 23. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Anästhesie.
- 5 24. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Schizophrenie.
 - 25. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Psychosen bedingt durch erhöhten Aminosäurespiegel.

10

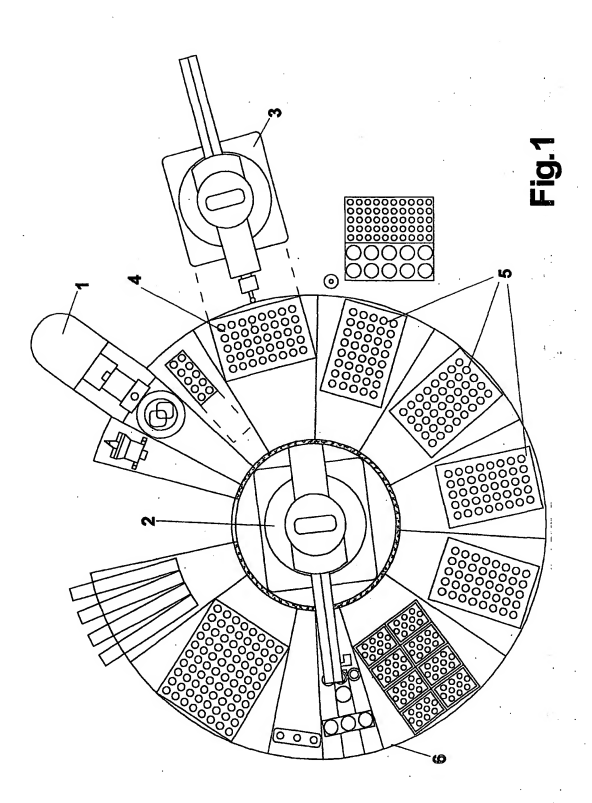
- 26. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von AIDS-Demenz.
- 27. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe des
 Tourette-Syndroms.
 - 28. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von inflammatorischen und/oder allergischen Reaktionen.
- 29. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Depressionen.
 - 30. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von seelischen Erkrankungen.

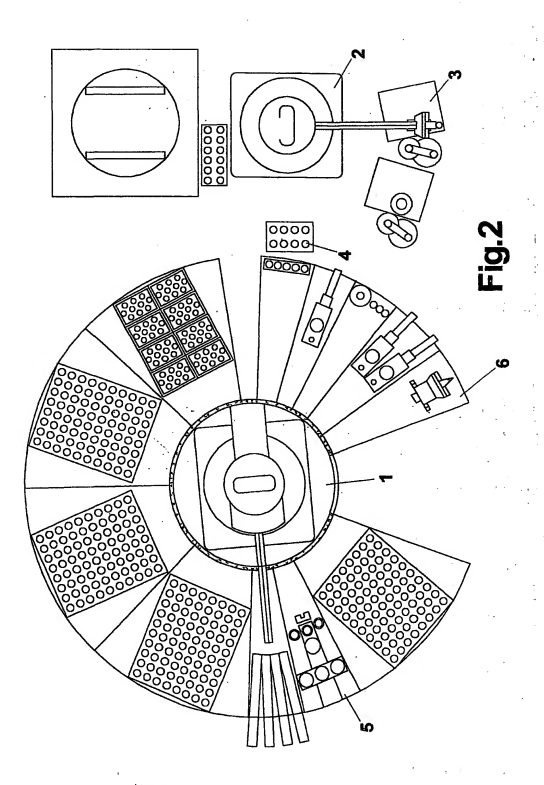
25

31. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Epilepsie.

32. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Haminkontinenz.

- 33. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von5 Juckreiz.
 - 34. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Tinnitus aurium.
- 10 35. Arzneimittel gemäß Anspruch 13 zur Behandlung oder Prophylaxe von Diarrhoe.
 - 36. Verwendung wenigstens einer substituierten γ-Lactonverbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Schmerz, vorzugsweise von chronischem oder neuropathischem Schmerz.
- 37. Verwendung wenigstens einer substituierten γ-Lactonverbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Herstellung eines Arzneimittels zur
 20 Behandlung oder Prophylaxe von neurodegenerativen Erkrankungen, vorzugsweise von Morbus Alzheimer, Morbus Parkinson oder Morbus Huntington, zur Behandlung oder Prophylaxe von Migräne, Schlaganfall, cerebraler Ischämie, cerebralem Infarkt, Hirnödem, Schizophrenie, Psychosen bedingt durch erhöhten Aminosäurespiegel, AIDS-Demenz,
 25 Tourette-Syndrom, inflammatorischen und/oder allergischen Reaktionen, Depressionen, seelischen Erkrankungen, Epilepsie, Harninkontinenz, Juckreiz, Tinnitus aurium, Diarrhoe, zur Anxiolyse oder zur Anästhesie.





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into one Application No

	•	101/21 02	,
A. CLASSIF IPC 7	CO7D307/32 CO7D405/12 A61K31/	341 A61P23/00	
A	International Polant Classification (IDO) and a half-anti-anti-anti-anti-anti-anti-anti-anti		:
B. FIELDS	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
	cumentation searched (classification system followed by classification	ion symbols)	
IPC 7	C07D		
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent that $\dot{}$	such documents are included in the fields so	earched
Electronic da	ata base consulted during the International search (name of data be	ase and, where practical, search terms used)
	3S Data, EPO-Internal		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.
x	GONZALEZ, DAVID ET AL: "Chemoen Synthesis of Unnatural Amino Aci Modified Claisen Rearrangement o	ds via	1,3,4
	Enolates. Approach to Morphine S	ynthesis"	3
	JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY (19 62(5), 1194-1195 ,	97),	
	XP001097342		. •
	page 1195		
X	PLUSQUELLEC, DANIEL: "Friedel-C reactions of.gammaarylgamma. J. CHEM. RES., SYNOP. (1982), (2 XP001097650	-lactones"	1,3,4
	page 46	•	
		,	
	•	-/	
			•
			•
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
° Special cat	egories of cited documents:	"T" later document published after the inte	mational filing date
	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	
"E" earlier d filing da	ocument but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot	laimed invention
which i	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the document of particular relevance; the c	cument is taken alone
°O' docume	or other special reason (as specified) Intreferring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mo	rentive step when the re other such docu-
other n	neans nt published prior to the international filling date but	ments, such combination being obvious in the art.	
later th	an the priority date claimed	*&* document member of the same patent	
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	ucn report
2	October 2002	15/10/2002	
Name and m	nalling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5618 Patentlean 2	Authorized officer	-
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Grassi, D	•

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int one Application No PCT/EP 02/07380

	Information on patent family members	PCITEP 02	707388
C.(Continue	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		•
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X	PLUSQUELLEC, DANIEL ET AL: "Reactions of glyoxylic acid derivatives with olefins: syntheses of.alphasubstituted.gammalactones" BULL. SOC. CHIM. FR. (1979), (9-10, PT. 2), 552-8, XP001097998 page 553 page 556		1,3,4
Χ	BEN-ISHAI, D. ET AL: "A new synthesis of amino acids. II. Amidoalkylation of olefins with glyoxylic acid derivatives" TETRAHEDRON (1977), 33(12), 1533-42, XP001095785 example 8C		1,3,4
Х	ALTMAN, JANINA ET AL: "Amino acid synthesis. II. Amidoalkylation of olefins with glyoxylic aci derivatives" TETRAHEDRON LETT. (1975), (43), 3737-40, XP001097977 page 3738		1,3,4
	FOSCOLOS G B ET AL: "SYNTHESIS AND PHARMACOLOGICAL STUDY OF SOME NEW BETA-(DIALKYLAMINOMETHYL)-GAMMA-BUTYROLACT ONES AND THEIR TETRAHYDROFURAN ANALOGUES" FARMACO, SOCIETA CHIMICA ITALIANA, PAVIA, IT, vol. 1, no. 51, 1996, pages 19-26, XP000915050 ISSN: 0014-827X the whole document		1-37
	·		*
			,

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int — onales Aktenzeichen
PCT/EP 02/07380

		101721 02	, 0, 300
A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D307/32 CO7D405/12 A61K31/3	A61P23/00	
Nach der int	ernationalen Patentiklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo CO7D	ale)	
Recharchier	te aber nicht zum Mindastprüfstöff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
CHEM A	BS Data, EPO-Internal		
		W5W	
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	·	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angeb	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	GONZALEZ, DAVID ET AL: "Chemoenz Synthesis of Unnatural Amino Acid		1,3,4
`.	Modified Claisen Rearrangement of		, <i>i</i>
,	Enolates. Approach to Morphine Sy		**
	JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY (199	97),	· ·
	62(5), 1194-1195 , XP001097342	•	
	Seite 1195		
X	PLUSQUELLEC, DANIEL: "Friedel-Cr reactions of.gammaarylgamma J. CHEM. RES., SYNOP. (1982), (2)	-lactones"	1,3,4
	XP001097650 Seite 46		
	-	-/	5 g
			;
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siehe Anhang Patentfamille	·
	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	Internationalen Anmektedatum
"A" Veröffer aber n	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips	r zum Verständnis des der
"E" ålteres Anmel	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist	
"L" Veröffer	ntlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfethaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann allein aufgrund dieser Veröffentli erfinderischer Tätigkeit beruhend beto	chung nicht als neu oder auf
andere	an im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede	utung; die beanspruchte Erfindung
ausge		kann nicht als auf erfinderischer Tätigi werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	einer oder mehreren anderen
i eine R	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	diese Verbindung für einen Fachmann	nahellegend ist
dem b	eanspruchte Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche	*&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum des internationalen Re	
	. Oktober 2002	15/10/2002	
	Postanschrift der Internationaten Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
441	Europäisches Palentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	· ·	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Grassi, D	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichtungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inti nucles Aktenzeichen
PCT/EP 02/07380

		PCI/EP C		
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	ondon T-11-	Clark Assessed N	,
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nencen Teile	Betr. Anspruch Nr.	
X .	PLUSQUELLEC, DANIEL ET AL: "Reactions of glyoxylic acid derivatives with olefins: syntheses of.alphasubstituted.gammalactones" BULL. SOC. CHIM. FR. (1979), (9-10, PT. 2), 552-8, XP001097998 Seite 553 Seite 556		1,3,4	
X	BEN-ISHAI, D. ET AL: "A new synthesis of amino acids. II. Amidoalkylation of olefins with glyoxylic acid derivatives" TETRAHEDRON (1977), 33(12), 1533-42, XP001095785 Beispiel 8C		1,3,4	
X	ALTMAN, JANINA ET AL: "Amino acid synthesis. II. Amidoalkylation of olefins with glyoxylic aci derivatives" TETRAHEDRON LETT. (1975), (43), 3737-40, XP001097977 Seite 3738		1,3,4	
	FOSCOLOS G B ET AL: "SYNTHESIS AND PHARMACOLOGICAL STUDY OF SOME NEW BETA-(DIALKYLAMINOMETHYL)-GAMMA-BUTYROLACT ONES AND THEIR TETRAHYDROFURAN ANALOGUES" FARMACO, SOCIETA CHIMICA ITALIANA, PAVIA, IT, Bd. 1, Nr. 51, 1996, Seiten 19-26, XP000915050 ISSN: 0014-827X das ganze Dokument	·	1-37	χ-
			4 -	
	*			
			*	